(B) 日本国特許庁 (JP)

(1)特許出願公開

砂公開特許公報(A)

昭57—134472

Mnt. Cl.3 C 07 D 277/42 識別記号

庁内整理番号 7306-4C

63公開 昭和57年(1982)8月19日

A 61 K 31/425

ABX ADN

発明の数 審查請求 未請求

31/445 C 07 D 277/18

7306-4C

(全18頁)

匈チアゾリン誘導体およびその製法

创特

昭56-210093

22出

昭56(1981)12月28日

優先権主張

②1980年12月30日③西ドイツ

◎発 明 者 ハンス-ヨクセン・ラング ドイツ連邦共和国デー - 6238ホ フハイム・アム・タウヌス・リ ユーデスハイメルシュトラーセ 切発 明 者 ベルンハルト・ゾイリング

ドイツ連邦共和国デー - 6230フ ランクフルト・アム・マイン80

ヨハネスアレー20

の出 類 人 ヘキスト・アクチエンゲゼルシ

> ドイツ連邦共和国フランクフル ト・アム・マイン (番地なし)

Ø代 理 人 弁理士 山下白

最終質に続く

ン辞退体かよびその製法 2.特許鏡束の範囲

1) 一般式1

(武中、以は1~3個の炭素原子を有するブ ルキルであり、RZ かよび RB は同一または異 なりて水果、ハロゲンまたはそれぞれ1~4 個の炭素原子を有するアルキルまたはアルコ キシであり、R4 かよびR5 は同一または異な りて水素または1~4個の炭素原子を有する アルキルであるかまたは N 原子と共に 6 長ま での飽和機を形成し、26 は水素または1~4 個の設案原子を有するアシルでありそして! は水素、ハロゲンまたはメテルで る)を有

るチアゾリン酸準体をもびにそれらの生態 学的化学容古れりる塩。

- 2) R¹がメテルまたはエテルであり、R²が水繁 または塩素であり、RBが水素または塩素また はメテルであり、R4 が水業またはメチルまた はエテルであり、形が水業またはメテルであ り、R4が水煮または -CO-CHs または -COC2Hs てもりそしてマがチアゾリン選に対して4位、 5位せたは6位にある塩素、臭素せたはメチ んしここでスルファモイル基は3位に周安さ れている)である前記券許賀求の範囲第1項 記載の一般式しを有するチアゾリン誘導体な らびにそれらの生理学的に受容されりる塩。 3) Ri がメチルであり、Ri およびRi が水楽で
- あり、R4が水果せたはメテルであり、R5が水 煮またはメテルであり、Ré が水素であつてそ の場合そのOH基はイミノ基に対して4位にも

りそして ** がチアソリン 様に対して 4 位にある 塩素である前配等許額水の範囲第 1 項配験 の一般式 1 を有するチアソリン 同様 ならび にそれらの生理学的に受容されりる塩。

- 4) 前配特許請求の範密第1項による4-(4-クロル-3-スルフアモイルフエエル)-2-(4-ヒドロキシフエエルイミノ)-3-メチル・4-ナアゾリンならびにその展理学的に受容されりる酸労加塩。
- 5) 前記特許請求の範囲第1項による4~(4 - クロル・3 - メチルスルファモイルフェニ ル) - 2 - (4 - ヒドロキシフェニルイミノ) - 5 - メテル - 4 - ナアゾリンならびにその 毎知無的に参照されるる職務加強。
- 6) 前配特許請求の範密第3項による4-(4 -クロル-3-ジメテルスルファモイルフェ ロル)-2-(4-ヒドロキシフェニルイミ

(式中、R1~R6 およびまは前配の意味を有する)を有する化合物から水を分離させるか、
a) 一般式 V

(式中、R⁴、R⁵ かよび Y は前記の意味を有する)を有する化合物を一般式 N

(式中、R¹、R² かよびR⁵ は前配の意味を有 し、Z はフェノール性ヒドロキシル基の保護 基でありそして X は離脱性基である)を有す る化合物と反応させるか、

a) 一般实证

ノ) - 3 - メチル - 4 - チアゾリンならび k その楽聴 的に受容されりる酸附加塩。

7) a) 一般式 f

$$R^{5} \stackrel{\text{R}^{4}}{\underset{\text{O}_{2}}{\bigvee}} X \qquad (a)$$

(式中、R⁴、R⁵ かよびI は前配の意味を有し そして I は簡単性 あである)を有する化合物 を総合反応条件下に一般式 B

(式中、R1、R2、R5 かよびR6 は前紀の意味を有する)を有するテオ原素と反応させるか。

R⁴ N-9 R⁵ (M)

(式中、R¹~R⁵かよびI は式 I に記載される 意味を有しそして 8 は式 N に示される意味を 有する)を有する化合物を加水分解的または 加格條分解(ソルポリシス)的に解裂させて Piが水果である式 I の化合物に変換させるか、 または

e) 一般式 [(式中、 R¹~R⁵ かよび I は前配の意味を有しそしてR⁶ は水煮を表わす)を有する化合物をアンル化剤を用いて式 | (式中 R⁶ は 1 ~ 4 個の炭素原子を有するアンルを意味する)を有する化合物に変換し、

そして場合により方法 aj.~ o) により得られた一般式 l を有する化合物を有機敵または無

極度を用いてそれらの歌船加塩に変換するか。 または得られる一般式!を有する化合物の塩 を堪志を用いて式し 有する遊離の塩基性化 会物に必携するか、または得られる式!(式 中形は水素である〉を有する化合物を有機塩 並または無根塩当を用いてフェノラート塩ド **必接するか、または相当して得られる塩を飲** を用いて式』を有する遊離の塩基性化合物に 変換する

ことを特徴とする。前配停計構束の範疇第1 項記載のチアゾリン酵導体の製法。

- 8) 前配等計請求の範密第1項記載の化合物に
- 9) 並記券許額水の範囲第1項記載の化合物を 場合により裏選手的に受容されりる担体かよ び/または安定剤と共に適当な投与形態に変 換することを特徴とする、前配券貯備水の範

(上式中、R1社1~5個の炭素原子を有するア ルャルであり、 R2 かよび R5 は同一または異な りて水煮、ハロゲンまたはそれぞれ!~4個の 炭素原子を有するアルキルまたはアルコキシで あり、 R4 および R5 は同一または異なりて水素 または1~4個の炭素原子を有するアルキルで あるかまたは対点子と共に6員までの棺和根を 形成し、Réは水素をたは1~4個の炭素原子を 有するアシルでありそしてまは水井、ベロゲン またはメナルである)の化合物に関する。

本発明はさらに、

4) 一般式 [

昭第8項記載の任義製剤の製法。

10) 首記 計算水の範囲第1項記載の化合物の 有効量を投与することを軽微とする、血管脳 防要白質スペタドルの除着の治療法。

(丈中、 RI~RI かとび! は丈」に示される意 映を有する)を有する化合物ならびにそれら

3.発明の評略な説明

本発明は、そのまままたはそれらの裏理学的 に受容されうる塩の形蔵にかいて価値ある祭理 学的性質を有し従って展察として適当である一 数式1

(式中、R⁴、R⁸ かよび!は前配の意味を有し **そしてエはハッゲン、 CHa802-0- または** CH3-(-)-802-0-のような離脱しりる基である) の化合物を紹合反応条件下に一般式量

(式中、 R¹、R²、R³ かよび R⁶ は前記の意味を 有する)のチオ尿素と反応させるか、

b) 一般式 [

(式中、R1~R4 およびまは前記の意味を有す る)の化合物から水を分離させるか、

(式中、R⁴、R⁵ かよび Y は前記の意味を する)の化合物を一般式 N

$$E'-C \underset{N-R^1}{\overset{O-Z}{\underset{R}{\times}}}$$

(式中、R1、R2 かよび R4 は前配の意味を有し、 8 は例えば 1 ~ 4 個の炭素原子を有するアシル 基、メテルまたは第 5 ブテルのよう なフェノー ル性ヒドロキシル差の保護器でありそしてだは 例えばハロゲン、メトキシまたはメテルテオの ような種似しりる基である)の化合物と反応させるか、

するかまたは相当して得られる塩を敷を用いて 遊雕の式 | の塩基性化合物に変換する ことを特徴とする、一般式 | の化合物の製法に

も関する。

無機散としては例えば塩化水深酸かよび臭化 水素酸のようなハロゲン化水素酸、ならびに発 酸、燐酸かよびアミドスルホン酸があげられる。 有機酸としては例えばメタンスルホン酸かよ びゥートルエンスルホン酸があげられる。

フェノラート塩形成のための無機塩基として は例えば寄性ソーダ (NaOH) または寄性カリ(EOH) があげられ、そして有機塩基としては例えばナ トリウムメテラート、ナトリウムエテラート、 カリウム第3プテラートまたはテトラエテルア ンモニウムヒドロキンドがあげられる。

式ドの化合物は新規である。それゆえ本発明 はさらに式ド (式中、R¹ ~ R⁵ かよび * は式 | に示される意味を有しそして 2 は式 * に示される意味を有する) の化合物を加水分解的または加密線分解 (ソル ポリシス)的解 経により式 ! (式中R⁶ は水素で ある)の化合物に変更させるか、または

●) 一般式!(式中、R1~R5 かよびI は前配の 意味を有しせしてR6 は水窯である)の化合物を アシルクロリドをたは酸無水物のようなアシル 化剤を用いて式!(式中、R6 は!~4 個の炭素 原子を有するアシルである)の化合物に変換し、 そして場合により方法 4)~ ●)により得られた 一般式」の化合物を有様をたは無機を用いて それらの酸附加塩に変換するかまたはでする 一般式」の化合物の塩を塩素を用いて式 一般式」の化合物に変換するか。または たは無機塩素を用いて る式」(式中R6 は水窯である)の化合物を有様 または無機塩素を用いてフェノタート塩に変換 または無機塩素を用いてフェノタート塩に変換

(式中、R1~R4かよびI 社会! に示される意味を有する)の化合物またはそれらの酸附加塩かよびフェノラート塩にも関する。これらは一般式!の化合物の製造に禁して前駆物質として連合である。

本発明による式』の化合物はその他にそれらの可能な異性体構造で存在でき、その場合簡単のためにそれぞれの物質の可能な異性形態の1 種のみについて普及するものとする。

前記 a) に記載されている方法は化合物 1 をチャ 展素 8 と 1:1~1:15のモル比で反応させる。ようにして実施するのが好ましい。比較的大通 動モルのチャ 尿素 用いても一般に何ら価値 る利点は遠成されない。

反応時間は採用される修鉄かよび反応過度に 大きく左右され、そして一般に 1 5 分ないし24 時間である。本発明による化合物 I への定量的

器算2456265号明嗣春参展)。

前記りに記載されている方法によれば、2~ アリールイミノー4~ヒドロキシー4~(5~ スルフアモイルフエエル)・チブゾリジンのが 熟的に、好ましくはプロトン放蘇により、一般 式1の本発明化合物に脱水される。その場合例え はメタノール、エタノール、プロペノール。 イ ソプロ、エチノール、フロール・タノール、 またはごひと、カルエエーテル またはごひとなった。 またはごひとの表がある。 またはごひとの表がある。 またはごひとの表がある。 上記書級となる。 といるの表がある。 といるの表がある。 といるの表がある。 といるの表がある。 といるの表がある。 といるの表がある。

触媒としては無機または有機プロトン酸、特 化前媒としてあげられている脂肪族カルポン酸 な反応の進行は好ましくはシリカゲルブレート での準備クロマトグラフィーにより退跡される。

しばしば本発明の化合物 1 は反応の経過中に それらの酸附加塩の形態にかいて機溶性で炉過 可能に分離してくる。さらなくば溶無が蒸発せ しめられ、その終補合により何えば酢酸エステ ル、ジェテルエーテル、ジイソプロピルエーテ ル、アセトン、アセトニトリルのような適当な な は 類を添加することにより収量が高められう

使用されるチャ尿素をは原知方法でアミンをイソチャシアナート。観化炭素をたはチャホスゲンと反応させることにより需要される[Houben - Weyl 氏義 [Methoden der organischen Chenie] (解 4 版) 第 9 巻 都 3 8 4 頁 (1 9 5 5年) 参照)。
一般式 1 の化合物は数種の文献に記載の方法により取得されりる(例えばドイッ等許出額公

が使用されりる。化合物 M の脱水は原則として は触線を使用することなく。そしてまた精媒を 使用することなく実施されりる。

0~200 での返皮範囲で操作し、その際比較 的低低であると反応時間が長くなりそして比較 的高値では副生物が出現する危険が増大してく る。好ましくは50~150でで操作し、その誤物 に好ましくは反応は挑紛メタノール、エタノー ル、プロパノール、アセトンまたは氷酢酸中で 実施される。

反応退合物は好ましくは方法のに記載されているのと同様にして徒処理する。

一般式ドの化合物はそれ自体既知の方法。例 えばドイッ特許出版公開館2456265号明和書 に記載されている方法と同様にして得られる。 その際できる限り総件な式ドの化合物を得たい たらば、40で以下のできるだけ種和な反応条

H開昭57-134472(6)

件かよび反応態度ならびに後処理条件が選択されるべきである。

方法の)によれば一数式 V の化合物を好ましく は何えば 1 ~ 4 個の炭素原子を有する低級アル コール、エテレングリコールモノメテルエーテ ル、エチレングリコールジメテルエーテル、ジェ チレングリコールジメテルエーテル、 フェ ナレングリコールジメテルエーテル、 アセン、 テトラヒドロフラン、 即散エステルまたはジメ テルホルムアミドのような極性有機搭集中で式 W の 化合物と反応せしめる。

この反応は好ましくは0~80で、なかんずく15~40でで実施し、そして発施反応が消失したのも式1の化合物を完全に形成させるために60~140での包度に加温する。反応の低温は合目的々にはシリカゲルブラットでの滞着タロマトグラフィーにより追跡する。反応時間は5

メタノール、エタノール、イソプロペノール、 ジオキサン、テトラヒドロフラン、タロロホルム、エチレングリコールモノメテルエーテルを たはエチレングリコールジメテルエーテルを たはことによるそれ自体にかける存在で処理する とによるそれ自体に知方法で化合物を がはなったはアルゴンのような不活性気が の下でなされうる。反応協会では、 の存在を被圧下に験去し、残貨物を水にとり、 の存在を被圧下に験を目いて40~80での は時にpH 4 ~ 6 に調整しそして比較を評過する よりにして操作するのが好きしい。

2 がアルキル基である場合は、一般式 4 のエーテル辞導体を たかんずく 酸性媒体中で解殺させる。

親るプテルエーテル(る二部るプテル)の使

~ 6 0 時間である。特に R⁴ および R⁵ が前記されている意味のうちの有機基を扱わす化合 V ならびに化合物 VI がこの反応に特に適している ことが延明された。

方法の) に使用される式 V の化合物は文献上既知の方法により興製されりる(例えばドイッ特許出版公開館 2436265号明総督参照)。 同じく一致式 V の化合物の設法も文献に記載されている [例えば「Chem. Ber.」 第97巻第1252頁(1964年) 参照]。

用が特に好都合であることが利明した。これは 無機または有機酸、例えばトリフルオロ郡酸中 または三鼻化研集含有氷酢酸中またはメタノー ル性塩酸中で20~80でで迅速に解裂される。 反応の進行は好ましくは薄層タロマトグラフィ ーにより退筋される。反応傷合物を後処理する には精膜を歳圧下に設去し、幾個物に水を設加 したのちなかんずく例えば酢酸アンモニウムの よりな弱塩素を用いてpH 5~6 に複数しそして 比較を促進する。

-02 基のアルカリ性解裂に限しては1モルの 塩基が必要であり、そしてRiかよび/またはRi が水煮である場合にはそれぞれさらに1モルま たは2モルの塩基性試異を用いて操作するのが 好ましい。

方法。)の実施に際しては、式!(式中R6 は水まである)の化合物をケテンのようなブシル化

特別昭57-134472(ア)

別、しかし好ましくけ酸無水物またはアシルタ B リドとそれ自体既知の方法で反応させる。そ の場合ショッテン・パウマン(Rohotten-Baumann) 反応の条件[「Ullmanns Ancyklopadie der technischen Chemie」第3巻 第88頁(1953年) Houben-Weyl 氏網「Methoden der organischen Chemie」第8巻第545頁かよび655頁(1952年)、かよび「Chem. Rev.」第52巻第272 頁(1953年)参照]が特に好都合であることが 能配された。好ましい補助塩基としてはピリジン、トリエテルアミンまたは寄性ソーダが使用 され、その場合合目的々には20~140℃の個度 範囲で機作される。

式 I の化合物は 遺出な無謀中で式 H - A O酸と 可逆的に反応され うる。その場合 酸が液体であるかまたは 6 D でより実質上高くない酸点を有 している場合かよび酸が何も翻反応を辞起しな

る塩を単離する。有機部族中で操作する場合は それぞれの酸日-Aの認加技にしばしば酸附加塩 が維密性に分離してくる。 器板が得られる場合 は、酸附加化合物を場合により予め債離したの ち適当な此級剤を用いて分離させる。 佐敷剤と しては同じ目的のために方法。)に記載されてい る額級が適当である。

酸附加生成物はまた非常に高度の精製に繰して非常にしばしば粘稠な他状物または無定形のガラス様生成物の形態で析出する。これら無定形生成物はしばしば場合により有機再集で処理しながら40~80℃に加強することにより結晶化する。

政府加生成物は遺母な複雑中で協議。特にトリエテルアミンまたは投験水気ナトリウム溶板で処理することにより一般式「の化合物に成プロトン化されりる。水性味体中で操作する場合

合目的々には水性媒体中で操作したのち溶液 が得られる場合は水を注意深く無発させること により、セかんずく疎結乾燥により本発明によ

式 l (式中、世典書 R4、R5 かよび R4 の少く とも 1 似は水素である)の化合物に少くとも 1 モルの充分に強い塩基を作用させると、スルホ ンフミドあまたはフエノール性OH基が以プロト ン化して一般式 ID

塩基としてはアルカリ金属およびアルカリ土 酸金属の水酸化物好をしくは NaOR および KOH、 アルカリ金属およびアルカリ土偶金属のアルコ ラート好をしくは NaOCHS および NaOC2HS、NaH、 ナトリウム・メテルスルフイニルメチド等が使

R5=水道、塩素、メテル

R4=水煮、メテル、エテル

R5m水量、メチル

R6m 水梁、 -COCHs、 -COCgHs

ここで世典基が終2級に示されている意味を 有するような式 [の化合物が特に好ましい化合物としてあげられる。

旗 2 表

R1ニメチル

R2、R5 二水素

 R^4 、 R^5 = 水素および/またはメチル R^4 = 水素、ここでこのOH 基はイミノ基に対して 4 位にある

用されうる。

唐様としては水、またはメタノール、エタノール、イソプロペノール、ローブタノール、ジメチルホルムアミド、ジメテルスルホキシド、ジエテレングリコールジメテルエーテルまたはアセトニトリルのような個性有級者族が使用される。

当量の適当な験は-Aを添加することにより本 発現による化合物「が再び得られる。

この可逆的な酸・塩基皮応は化合物 ! の精製 に応用されりる。

本発明による化合物のうち次の一般式 I (式中、世典基は下配部 1 扱に示される意味を有する)の化合物が舒きしい。

/ 解 1 段

Ri = メテル、エテル

R2=水素、塩素

エニテアソリン環に対して4位にある塩素 実施例かよび第 5 表かよび第 6 表に記載され ているテアソリン辞導体の他に以下の第 5 表に まとめられている一般式 is かよび Vs

の化合物はたはそれらの酸附加生成物も本発明により得られりる。



民事の政

トフナモイル潜伏3位代因定される。

OR*	HO- P	3-0E	3-0H	4-0E	3-0B	2-0B	3-0B	B0-₹	3-0H	2-0H	HO-7	3-0H	2-0H	3-0H	4-0Ac	2-0Ac	3-0A0	4-OProp	4-0Vc	3-0A0	4 -0B	80- 7	3-0H	2-0H	4-0E	3-0H	2-0H	H0-7	#-0B	H0-7	Z-08	3-0H	3-0E	3-0B
S.	Ħ	Ħ	Ħ	*	*	*	:	œ	Ħ	н	;	;	÷	2	*	K	÷	*	ķ	;	耳	;	ż	÷	Ħ	;	.	四	*	:	##	×	;	Ħ
# H	22	×	×	Ħ	Ħ	#	*	D	×	Ħ	×	b:	Ħ	*	*	:	×	:	,	*	Ħ	œ	÷	×	m	a A	÷	¤	÷	m		*	÷	35
ā	;	÷	*	ž	÷	ž	÷	÷	e e	Ř	ĸ.	e H	=	×	W.	Š	ĸ	¥.	÷	×	K.		*	, K	÷	=	=	:	;	*	*	*	÷	;
*	20-8	20-8	30-8	70-5	20-5	70-5	72-5	73-9	70-9	73-9	73-9	73-9	73-9	70-9	70-9	70-9	70-9	70-9	70-5	70-5	• H - A	• # - 7	•R- 4	4 - Ke	3 - K	5 - Ke	- K	Ħ	Ħ	=	я	==	æ	33
															2.																			

本知明による式』の化合物は価値ある医療でありそして血情脂肪蛋白質に及ぼす非常に好都合な作用により特に秀れている。それゆえ、これらは特に血情脂肪蛋白質に影響を及ぼすための医鬼として使用されりる。それゆえ本発明はまた式』の化合物かよびそれらの展理学的に受容されりる塩に基く医薬製剤ならびに医薬としてのそれらの使用にも関する。

文献中には4-フェニル-2,5-ジヒドロチアソリン翻译体の食息不良作用、中枢神経系刺激作用をひれて報告されているが、その場合フェニル部分がスルホンアミドを表されていない化合物に関するものであり、そして2-イミノ盲胞素はアリールによつて量美されていない(米国特許系3671,5535号明都等かよびドイン特許出農公開第1958674号明都書参照)。5-アルキル-4-フェニル-2-

フェニルイミノー4・テアゾリンも記載(「Dniv. Kaneas Sci. Bull.」 第24巻第45~49頁(1986年) 参照)されてかり、そこでは4位に存在しているフェニル基は何らスルホンアミド基を有していない。 異なつて世長されている4 - (3-スルブアモイル-フェニル) - 3-アルキル・2-イミノー4-テアゾリンまたは・テアゾリジンも関係に文献中に言及されているが、特に利尿剤としてである[E.J. Cragos, Jr. 氏稿「Diuretic Agents」かよび「ACS-Bymposium Beries」 第85巻第24頁(1978年) 参照)。

今や、本発明による式』の化合物が血情解肪 要白質に対して非常に強くかつ好都合な影響を 及ぼし、他方上配文献中に配数されているチア ゾリン酵場体が全く作用を示さないかまたは定 性的かよび定量的な点でわずかの明らかに劣る 作用しか激素組さないことは無ろくべきことで **あつた。**

動級硬化性血管変化、脊化短状動脈性心疾患 の発生にとつて過脂肪蛋白質血症が重要な危険 因子であることは一般に周知である。それゆえ アテローム性動脈硬化性変化の予防および処置 にとつて高い血清脂肪集白質を低下させること は特に重要である。しかしその数低密度脂肪量 白質 (LDL)かよび非常に低密度の脂肪蛋白質 (VLDL) は動脈硬化原性危険因子であるが、一方 高密度脂肪蛋白質 (HDL) は冠状動脈性心疾患に 対する保護機能を有するので、金く特定の機構 の血病脂肪蛋白質が問題となる。従つて血中腺 質降下剤は血清中の VLDL-コレステロールかよ び LDL -コレステロールを低下させるべきであ るがしかしその祭 HDL - コレステロール養皮に はできる限り影響を及ぼさないかまたは高めさ えするべきである。本発明の化合物は価値ある

治療上の性質を有する。使つてこれらはなかん

プく LDL および VLDL 機度を低下させるか、他方

HDL フラクションは実質上比較的わずかな程度

だしか低下させないか、または増大させさえす

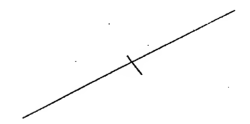
る。それゆえこれらは原因となつている危険因
子を幹職することによりアテローム性動脈硬化
性変化の予防および処置に使用されうる。これ
には一次的場別が重白質血症のみならず、例え
は循尿病に瞬して出現するようなある種の二次
的過股血症も飲えるげられる。相対的な肝臓
量は化合物 ! によつては実質的に変化しないが、
他方血中脂質降下性標準物として使用される「シロフィブレート(C1011 brate)」は相対的な肝臓
重量の強い増加を招来する。

血情脂肪蛋白質に及ぼす例えば下記篇4表に 記載の化合物の作用を、ポリエチレングリコー ル400中の本発明の化合物の脂剤液を含道ゲ

ンデにより7日間投与処理した機のウイスター(Wister)系ラットで調査した。その他に溶媒たるポリエテレングリコール400のみを与えた対照群、ならびに比較のために裸常リエテを対してもなり、カートをポリントを発生した。1000年に対した。1000年に対した。1000年に対した。1000年に対した。2011年の内では、1000年の内では、1000年でででは、1000年でででである。1000年でででは、1000年の内でででである。1000年の内でででである。1000年の内ででは、1000年の内ででである。1000年の大け、1

超遠心器中にて単離された脂肪蛋白質フラクションからその中に含有されているコレステロールをベーリンガー(Bookringer)- マンハイム
(Mannheim) 社の試験方式を用いる CHOD-PAP法

により完全に確素的に制定してその値を血情 1 mt 当りの#8に換算した。同じ条件下に同時に行われた対照部に対する処理部の服妨蛋白質 ーコレステロールの変化を測定した。クロフィブレートは LDL ーフラクションをおよるに動脈で変化が LDL)に対して強い過程的降下作用を及ぼしてして保護的なHDL ーフラクションには実質上影響を及ぼされた。



数 4 数

化合物で7日間経口処理後のラットの 血情脂肪蛋白質レベルの変化

/L A #	投票量	コレスタ	コレステロールの変化(対照と比較)									
化合物	(144./kg		血清脂肪蛋白質フラクション中									
A()	/8)	血清中	ALDL	TDL	HDL							
2	10	- 9	-54	-17	- 4							
5	10	+ 2	-24	-20	+ 7							
14	10	-12	-43	-27	– 8							
8	3 0	- 9	-55	-52	+19							
5 2	10	-21	-21	-32	- 6							
42	1 0	-25	-68 -	-44	- 4							

式【の化合物の拍像上の製剤としてはなかん ずく酸剤、糖衣錠、カプセル、患薬 かよびシロ ップがあげられる。その場合本発明の新規化合 物は単独でかまたは実理学的に受容されりる提 体と混合して使用されりる。既口使用形態が好 ましい。この目的のためには活性化合物を好ま

9 ジン、グアネチジン、ローメチだドーパ、タロニジンまたは8~交感神経維新剤、あるいは血中尿酸降下作用性無剤、経口抗糖尿病剤、老人病剤または血促増大作用を有する化合物のような他の物質をも含有しりる。

一校式 V の純粋な本発明による前駆生成物は本発明による式! の化合物に比較して、総じて血清脂肪蛋白質に対して明らかにより弱い作用しか有していないが、しかし構造的に感似のチアゾリジン師導体(ドイン特許出顧公開解2436265号明細磐参照)と同様に一部分は非常に良好な塩分辨證作用を有する。

以下の実施例に記載されている敵点をよび分 解点は未補正である。

安峰例 1

4 - (4 - クロル - 8 - ジメテルスルフアモイ ルフエニル) - 2 - (4 ~ ヒドロキシ・フエエ

特期昭57-134472 (11)

これら製剤は脂質代謝障害の治療に難して慣用の充填剤をよび担体物質の他にさらに例えば 降圧剤例えば塩分辨能剤、レセルビン、ヒドラ

ルイミノ) - 3 - メテル - 4 - チアゾリン共化 水素酸塩

b) 2 - プロム・4'- クロル・3'- ジメテルスルフアモイル・アセトフェノン 6 8 9 (0.02 モル) かよび 1 - (4 - ヒドロキシフェニル) - 5 - メテル・テオ尿素 5.7 9 (0.02 1 モル) モエタノール 1 0 0 = 中 1 時間かかつて加馬得費させる。そこで氷酢酸 5 0 = を加えモしてさらに 2 ~ 5 時間加騰沸騰させる。搭載を水泥具空下に留去したのち残留物にジイソプロピルエーテル、酢酸エステルまたはジェチルエーテルを加えそして炉過する。無色結晶、敵点 2.7 6~281 C(分解)。

b) 4 - (4 - クロル・5 - ジメテルスルフ アモイルフエニル) - 5 - メチル - 2 - (4 -ヒドロキシフエニルイミノ) - チアソリジン -4 - オール奥化水素酸塩 5.25 F(0.0 1モル)を水 作版 7 0 世中 2 0 分間にわたつて加熱界費させる。 冷却後約 1 5 0 世のジイソプロピルエーテルを添加することにより結晶化を完結させ、 電低でさらに 1 時間提择してして炉過する。 無色 始品、 飲点 2 7 5~2 7 9 ℃ (分解)。

疾施例 2

4 - (4 - クロル・5 - ジメチルスルフサモイ ルフエニル) - 2 - (4 - ヒドロキシフエニル イミノ) - 3 -- メチル - 4 - チアゾリン

a) 4-(4-タロル・5-ジメテルスルファモイルフェニル)-2-(4-ヒドロキシフェニルイミノ)-5-メテル・4-デアゾリン 集化水素酸塩 4.2 4 f (0.01モル)をメタノール120 世中に懸備させをしてトリニテルアミン4 f (0.04モル)を扱加径反応混合物を 協選で45分間提拌する。将條を放圧下に重去 後、数質物を水と処理することにより結晶化さ

4) エタノール30 配および水20 単中の4- (4-タロル-3-ジメテル-スルフプモイ

せる。無色ないし萩黄色結晶、酸点 188~192 で(エタノールから)。

b) 4-(4-タロル-5-ジメテルスルフ アモイルフエニル)-2-(4-ビドロキシフ エニルイミノ)-5-メテルテアゾリジン-4 -オール449(001モル)を氷酢酸60㎡ 中で1時間加熱沸騰させ、溶媒を資去しそして 残留物に水を添加して結晶化させる。厳点189 ~1910。

o) 無水イソプロペノール的50 m 中の 4 ークロルー3'ージメテルスルフアモイルーア セトフエノンー2ーテオール(ドイツ特許出版公器第2436263号明顯響参照)29 9 (10 4 リモル)かよび N ーメテルードー(4 ーモドロキシフエニル)-クロルホルムア 4 ジン塩酸塩酸 点 205~206℃(分解)、1 ーメテルー5 -(4 ーヒドロキシフエニル)-テオ級ポコよびホス

ルフエニル) - 2 - (4 - アセトキシフエニル - イミノ) - 3 - メテル - 4 - チアゾリン(実施例8)17 + の影響液を2 N 寄性ソーダを用いてpH 11~12 に解整しそして変価で3 時間投砕する。2 N 塩酸を用いて中和したのち酢酸メテルを用いて数値機乗し、有機相を乾燥し、機構しそして残酸物を酢酸エステルグエタノールから再結晶する。飲点188~190℃の食収色結晶。準層クロマトグラフイーによると関では方法 a)~c)により得られる生成物と同一である。

疾热例 3

4 - (4 - クロル・3 - メチルスルフアモイルフエニル) - 2 - (4 - ヒドロキシフエニルイミノ) - 3 - メテル - 4 - ナアゾリン塩酸塩

a) 実施例 (a)の記載と同様にして 2.4′-ジ クロル - 5′- メテルスルフアモイル - アセトフ エノンかよび1-(4-ヒドロキシフエコル) -5-メチル・チオ尿素を反応させることによ り得られる。無色結晶、酸点 5 0 2 C (分解)。

b) 4-(4-タロル-3-メテルスルフアモイルフエニル)-2-(4-ヒドロキシフエニル(1)-3-メテル-4-テアゾリン4:1
りをメタノール150単中に影響させそして飲和エーテル性塩化水業溶液を用いて酸性に興整し、溶媒を常先しそして快管物をエタノールから掲信品する。敵点500~502で(分解)。

4 - (4 - クロル・3 - ジメチルスルフアモイルフエニル) - 2 - (4 - ヒドロキシフエニルイミノ) - 5 - メチル・4 - チアゾリン塩酸塩 実施例 3 a) かよびり) に配収されている方法と同様にして待られる。無色結晶、酸点 2 6 4 C (分解)。

夹烙例

ルフエコル) - 2 - (4 - ヒドロキシフエニル イミノ) - 3 - メチル・4 - チアゾリン

4 - (5 - ジメチルスルフアモイル - 5 - メ ナルフエニル) - 2 - (4 - ヒドロキシフエニ ルイミノ) - 3 - メチル - 4 - チアゾリン臭化 水紫酸塩5.9 を(12 ミリモル)をメメノール 約50 単中に懸濁しそしてトリエチルアミン5 世を加える。生ずる赤色溶液から竅弧で約30 分間健伴後に透明な固体物質が比較する。これ を少時慢伴したのち吸引が通しそしてイソプロ パノールから将給品する。無色結晶、酸点218 ~2200。

出発物質は実施例 8 3 に記載されておりそして実施例 1 s) と同様にして製造される。これに必要な 2 ・プロム - 5' ・メテル - 5' - ジメテルスルフアモイルアセトフエノンはドイツ特許出版公開第 2 9 2 6 7 7 1 号明和書に記載されている。

突焰例 5

4 - (4 - クロル - 3 - スルフアモイルフェルル) - 2 - (4 - ヒドロキシフエニルイミノ)
- 8 - 4 + 2 - 4 - 4 - 7 7 7 1 2

2 - プロム・4'-クロル・8'-スルフアモイルアセトフェノン629(20 きりモル)かよび1 - (4 - ヒドロキシフエエル) - 5 - メテルテオ尿素 3.79(21 きりモル)をアセトン80 W中で麻盗で1時間慢拝し、使いて水酢酸100 W添加酸1時間量便下に慢拌する。反応混合物を繊維をに折出する機能化合物の塩厚塩[酸点274で(分解)]を飲和煮炭酸ナトリウム水解板100 Wを携搾し、水洗しモしてエメノール/水から再結晶すると酸点224~226での生成物が得られる。

奥朗例 6

4-(3-ジメチルスルフアモイル・5・メチ

实施例 7

. 4 - (2 - タロル - 5 - ジメテルスルフアモイ ルフエコル) - 2 - (4 - ヒドロキシフエニル イミノ) - 5 - メテル - 4 - チアゾリン

- a) 契施例 2 a) 化記載の方法と同様にして4 ~ (2 クロル 5 ジメチルスルファモイルフェユル) 2 (4 ヒドロキシフェユルイ まノ) 3 メテル 4 テアゾリン臭化水果酸塩(実施例 6 0) から出発し、トリエテルア さ ンの代りに今 2 0 チメタノール性アンモニア 存 夜を用いてアルカリ性に頻繁し、実施例 2 a) に相当して徒処理しそして乾燥した結晶性程生 放物をエタノールから再結晶する。酸点 2 2 0~2 2 2 C。
- b) 実施例2 c) に記載の方法と同様にして 2'-クロル・5'-ジメテルスルフアモイルアセトフェノン 2 チォール (融点 100~115 T)

特別8357-134472(14)

むよびN-メテル-N'-(4-ヒドロキシフエ ニル)-タロルホルムアミジン塩酸塩から得ら れる。触点 221~224で(エタノールから)。

吳施州 8

4 - (4 - クロル・3 - ジメテルスルフアモイ ルフエニル) - 2 - (4 - アセトキシフエニル イミノ) - 3 - メテル - 4 - テアゾリン

4 - (4 - タロル・5 - ジメチルスルフアモイルフェニル) - 2 - (4 - ヒドロキシフェニル 1 - 2 - 3 - メテル・4 - テアゾリン (実施別2) 2 1 ま (5 ま りモル)を無水酢酸 2 5 世中に感激しそして加速に吸して生ずる黄色酵液を120でで1時間機律する。真空下に無水酢酸を留去したのも固体発音物をイソプロパノールから再結品する。無色結晶、酸点175~174で。

突 此例 9

※した有機箱を裏面後に気留する表質物をインプロペノールから再拍品する。無色結晶、融点155~159℃。

突成例 10

4 - (3 - クロル - 5 - ジメテルスルフアモイ ルフエニル) - 2 - (4 - ヒドロキシフエニル イミノ) - 5 - メテル - 4 - テアゾリン

実施例 1 a) または 1 b) と同様にして顕製された4 - (3 - クロル - 5 - ジメテルスルフアモイルフェニル) - 2 - (4 - ヒドロキシフェニルイミノ) - 5 - メテル - 4 - テアゾリン具化水素酸塩 [融点 2 8 5 で (分解)] から実施例 2 a) と同様にしてエタノール中でトリエテルアミンと反応させることにより得られる。無色結晶、融点 1 5 5 ~ 1 5 0 C。

この製造に必要な 2 - プロム - 3' - クロル -5' - ジメチルスルフアモイルアセトフエノンは 4 - (4 - クロル - 8 - ジメチルスルフアモイルフエニル) - 2 - (4 - プロピオニルオキシフエニルイミノ) - 8 - メチル - 4 - チアゾリ

4-(4-クロル・3-ジメチルスルフアモイルフェニル)-2-(4-ヒドロキシフェニルハイミノ)-3-メチル・4-チアゾリン2ま(4.7 まりモル)を乾燥クロロホルクロリドQ4ま(4.7 まりモル)(クロロホルクロリドQ4ま(4.7 まりモル)(クロロホルム10ゴーにおけっかよびピリジン1.4ま(1.8 まりモル)を顧びかれる。野い発熱反応で少時のちに発来しており、数様ちれ。このものから黄色団体が折り口に対象がありた。生ずる時間提择をひらに4.44のの黄色による。生ずる最近のです。数個物を水と即隊エステルの間に分配してして変

ドイッ特許出蔵公開第2926771号明報書に記載されている。

突施例 11

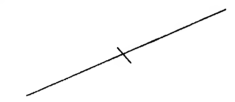
4 - (4 - クロル - 3 - ジメテルスルフアモイルフエニル) - 2 - (4 - ヒドロキシフエニルイミノ) - 3 - メテル - テアゾリジン - 4 - オール臭化水素酸塩

2 - プロムーギークロルー 5'ージメチルスルファモイルアセトフェノン 6 8 9 (0.0 2 モル) をアセトン 6 0 ml またはエタノール 1 5 0 ml または酢酸エステル 5 0 ml または酢酸エステル 5 0 ml または酢酸エステル 1 0 0 ml 中の 1 - (4 - ヒドロキシフェニル) - 5 - メテルーチオ尿素 3.7 9 (0.0 2 2 モル) の苗族を設加快放進で 1 ~ 4 坪間是坪し、約品を河通しそして少量のアセトン かよびエーテルで洗養後冷空気度下または真空下にパラフ

イン粒子上で乾燥する。無色結晶、絵々化加熱 すると融点 255~264で(分解)、集早く加熱す ると融点 178~180で。

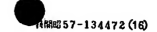
実施例 1~10 化配数されている方法 a)~
a) は第5 表に記載の化合物(実施例 12~104)
の製造に達している。

実施例11と阿様の方法で第6表に記載の前 駆生成物または中間生成物105~149が得られ。 それらの触点または分解点は加熱に限してしば しばかすかな水の分離かよびそれに伴なり一般 式1の化合物への変換のゆえに加熱速度に存常 に影響される。



(第3表の説明参照)

突進例 号	¥	R1_	R2	R ^g	R ⁴	RS	OR6	HX	(で)
1 2	4 - C &	Me	н	н	M ·	н	4 - OH	BBr	272(2)
13	4-04	M e	H	н	н	н	4 - OH	HBr	274(2)
14	4-04	Me	н	· H	Me	H	4 - OH	-	128~150
15	6-CL	Me	н	5 - Me	M e	Ме	2 - O H	-	185~189
16	4-02	Жe	н	5 - Me	H	H	2 - OH	HBr	278~282 (2)
17	6-02	M e	н	5 - Me	M e	M o	2 ~ O H	RBr	254~256 (2)
18	4-04	Ma	H	5 - Me	M ·	M e	2 - 0 H	-	188~192
19	4-C4	M o	H	5 - He	M e	Me	2-0H	HBr	255~259 (2)
20	4-02	M ·	Ħ	н	n-Bu	н	4 - OR	-	122~125
21	4-02	Me	н	н	n-Bu	Ħ	4-0H	HBr	285 (2)
21	4-02	M e	н	н	n-Pr	· H	4 - OH		127~151(2)
23	4-02	М•	H	H	n-Pr	н.	4-0H	-	2 9 8 ~ 3 0 0 (2)
24	4-C2	Mo	B	2 - H+	н .	н	5 - OH	-	188~191
25	4-02	Mo	H	2 - No	н	H	5 - OH	HBr	282 (2)
26	4-02	ж.	Я	н	Bt	H	4 - OH	-	126~129 (2)
27	4-02	M.	н	H	Et	н	4 - OH	HBr	277~280 (2)
28	4-02	Bt	H	H	Bt	E t	4 - OH	-	166~170
	4-02	Et	H	н	Bt	Bt	4 - OH	BBr -	265(2)
29	4-02	Rt	H	н	N.	Me	4 - OH	-	250~250
3 O 5 1	4-C2	Et	H	н.	M e	Me	4 - OH	HBr	150~160 (2)



奥峰例 一	¥	RI	RZ	R ^{\$}	R4	R ⁵	OR4	HX	単点(C)
32	4-04	No.	н	н	H	H	3-0H	-	206~208
5.3	4-04	Me	H	H	H	H	3-0H	BBr	277 (2)
5.4	4-02	M o	3-CL	5-C4	н	H	4-0H	-	235~236 (2)
5 5	4-02	Me	3-C4	5-C4	H.	Ĥ	. 4-OH	HBr	291 (2)
5 6	4-04	M e	н	H	H	2 -Bu	4-0H	-	125 (2)
57	4-04	M e	H	н	H	2 - Bu	4-DH	RBr	276 (2)
38	4-04	M e	н	н	Et	Et	4-0H	-	235~257
39	4-C4	¥ e	н	H	Bt	E t	4-0H	HBr	275 (2)
4 D	4 - C&	Me	H	2-C4	Me	M e	4-0H	-	197~200
41	4-04	Me	н	2 - C &	M.	Me	4-0H	HBr	264 (2)
4.2	6-C4	Ме	н	2-04	Me	M o	4-0H	-	250~255
43	6-04	K.	н	2-C&	M e	M.	4-0H	HBr	264 (2)
44	6-C4	Жо	н	2 - M e	M e	M o	5-0H	•	246~248
45	6-C4	K e	н	2 - M +	M e	M e	5-0H	BBr	265~268 (2
46	4-C4	Жe	Ħ	2-C4	Bt	Et	4 - O H	-	220~225
47	4-C4	X.	Ħ	2-C&	Bt	Bt	4 -OH	BBr	267 (2)
48	4-04	Mo	R	2 -C &	H	¥•	4-OH	~	112~115
49	4 - C &	M.o.	я	2-C4	H	ו	4-0H	HBr	279~281 \$
50	5-C4	Me	н	2-04	M.	No	4-0H	-	155~140 0
51	5-CL	M.	н	2-C&	¥•	M ·	4-0H	#Br	247 (2)
52	4 - CL	Me	Я	н	н	н	2-0H	-	206~208
53	4-04	M o	H	Ħ	н	н	2-0H	HBr	268~2690
	4-CC	M o	H	H	В	н	4 - O H	-	209~211
5 4	4 - Br	M.	H.	н	H	н	4 - O H	HBr	254 (2)
5 5 5 6	4 - BY	M.o.	B	2-40	N o	M e	5 - O H	-	169~172 (

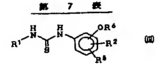
实 集例 音 号	¥	R1	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	OR6	HX	_ 融点 (C)
57	4-04	ж.	H	2-11-	Me	M e	5-0H	HBr	270~272 (4)
58	4 - C.Ł	Mo	н	3-Me	¥•	M • '	4-0H	-	208~211
59	4-C&	Me	H	3-X+	Жe	M e	4-0H	HB r	267~270 (2)
60	6-02	M o	н	H	Me	¥•	4-0H	HB r	502~505 (2)
61	6-CL	Mo	н	H	Me	M o	2-0H	-	194~195
_	6-CL	Mo	H	H	Mo	Me	2 - OH	HBr	257(2)
62	4-C4	Me	н	я	4.	Me .	2-0H	-	203~204
6.5	4-CL	X.	н	H	Ke	Me	2 - O B	HBr	252(4)
64		M.	н	2 - C &	Ħ	н	4 ~ O H	-	252~255 (2)
6.5	4-02		# H	2-C&	H	н	4 - O H	HBr	270(2)
6 6	4-02	Мe	н	H	×.	Mo	5 - OH	(xH20)	129(2)
67	4-02	Me		H	M.	M o	5 - OH	EBx	267 (2)
68	4-02	Мө	H		X.	м.	2 - 0 H	-	191~192
69	5-CL	ו	B	. н		M.	2 - O H	HBr	258(2)
70	5-C2	M •	Ħ	H	и.	M o	5 - OH	НВт	247~250 🖾
7 1	5-C4	×.	H	2 - M o	M e	•	4 - OH	HBr	225~250 (2)
72	5 - C &	重t	H	H	X •	M e		HBr	267~270 (2)
75	6-04	I t	H	н	M •	¥ •	4 - OH		246~248 (2)
74	4-04	M •	H	H	M.	M o	4 - O H	TOOH	270~272
75	4-04	¥•	H	н	M +	M e	4-0H	MaOH	209~211
76	4 - Br	M.	H	H	H	H	4 - OH	-	
77	4 - Br	Мe	H	H	H	н	4 -OH	HBr	254 (2)
7.8	4 - C&	M e	3 - C.L	5-C L	M •	M •	4 - OH	HBr	350
79	4-04	M.	H	2-0Me	M ·	M +	4 - O H	(xH20)	163~166
80	4-02	¥•	H	3 -0 Me	M •	Me	4 - OH	HBr	255~257
	4-04	W.e.	Ħ	4-1-Pr	M e	M o	5-0H	- •	108~115 (2)

突痛例									•
# 4	<u> </u>	R1	RZ	R.S.	R4	R5	OR4	BX	数点(で)
8 2	4-04	Me	н	4-1-Pr	Me	Mo	3-0H	HBr	269 (2)
8 5	5 - X e	M o	н	н	¥.	M e	4-0H	HBr	310~516(2)
8 4	6-4-	M o	н	H	Me	Me	4-0H	-	127~188
8 5	6 -M 0	Mo	H	H	Mo	Me	4 - OH	HBr	295~296 (2)
.86	4-02	Me	н	н .	H	H	4 - OH	HC &	270~272(2)
87	4 -Me	M e	H	н	Me	Mo	4 - O H	-	210(2).
8 8	4-02	Bt	н	н .	H	H	4 - OH	HB r	165~168(2)
89	4-02	M.o	H	5 - M •	Ħ	H	4 - O H	HBr	258~260
90	4-02	M e	н	5 - M+	H	H	4-0H	(xatoH)	154~157(2)
9 1	4-CL	Me	H .	5 - C L	H	R	4 - OH	-	210~225(2)
9 2	4-02	Me	Ħ	5 - C &	H	H	4 - O H	HBr	295(2)
93	4-02	Me	5-04	4 - M+	H	H	2 ~ OH	HBr	275 (2)
94	4-02	Me	8 - C &	4 - # +	H	Ħ	2 - OH	-	188~190
9 5	4-02	ו	5 - t - Bu	5 - t-Bu	H	H	4 - OH	-	259~240
9.6	4-02	M e	5 - t - Bu	5 - t-Bu	X.	M o	4 ~ O H	- ·	228~229
97	4-04	M.	5 - t -Bu	5 - t-Bu	H	H	4 - OH	HB r	287 (%)
98	4-04	¥ e	5 - t - Bu	5 - t -Bu	Me	M o	4 - OH	HBr	238 (2)
99	4-02	Me	3 ~ M •	5 - M +	Me	M o	4 - O H	-	188~189
100	4-04	M ·	5 - M -	5 - M +	K.	M •	4 - O H	Her	26600
101	4-04	M ·	3 - Me	5 - Me	H	H	4 - O H	HBr	250(2)
102	4-02	Me	5 - M o	5 - Me	H	H	4 - OH	-	2 5 5~2 5 4
103	4-02	M o	н	н .	-(CH	D4-	4 - OH	HBr	276(2)
104	4-04	Mo	H	Ħ	-(CH))4-	4 - OH	-	197~198

	_	無	6	表	
(都 5 表の説明参照)	R ⁵ N	-8,-	lon Lon	0R4	× Hx
				R ²	

106 4-CL Me H 5-CL H H 4-OH 107 4-CL Me H H H B 3-OH 108 4-CL Me H H H 2-Bu 4-OH 109 4-CL Me H H Bt St 4-OH	HX MA (C)
107 4-C& Me H H H H 3-OH 108 4-C& Me H H H 2-Bu 4-OH 109 4-C& Me H H Bt St 4-OH	1Br 286 (Z)
108 4-C& Me H H H 2-Bu 4-OH 109 4-C& Me H H Bt Bt 4-OH	(Br 199 (Z)
109 4-C& Me H H Bt Bt 4-OH	Br 152(2)
	(Br 277(2)
	IBr 276 (Z)
110 4-CL Me 5-CL 5-CL Me Me 4-OH	Br 264(2)
111 4-C4 No H H No No 5-OH	Br 265 (2)
112 4-CL Me 4-Me 5-CL H H 2-OH	Br 276(%)
115 4-CL Me H H H 2-OH	Br 182 (Z)
114 5-C& Me H H Me Me 4-OH	1Br 282 (Z)
115 5-C2 Me H H Me Me 2-OH	Br 248 (Z)
116 6-C4 Me H H Me Me 2-OH	(Br 198 (%)
117 5-C& Me H H Me Me 2-OH	Br 261(%)
118 4-CL Me H H H H 4-OH	Br 170 (2)
119 4-C& Me H H Me H 4-OH	Br 155/267(z)
120 4-C& Me H H Me Me 4-OR	121(2)
121 4-CL No H H H Mo 4-0H	142 (2)
122 4-CL Ms H H H H 4-0H	174 (2)

夹胎例	¥	R'	R ²	R ⁸	R4	R ^B	OR*	HX	融点 (C)
123	4-02	Mo	H	5 - Me	н	H	2 - OH	HB г	185/2200
124	4-CL	Bt	B	н	Ħ	H	4 - OH	HBr	175 (2)
125	4 - C2	Me	4 - 4 -	5 - M e	H	R	2 - O H	HBr	220~5(2)
126	6-CL	Me	5 - Me	н	M e	Mo	2 - OH	BBr	255 (2)
127	4-02	Me	H	8 - M =	H	H	4 - OH	HBr	188~92(2)
128	4-02	M.	н	2 - C 4	н	H	4 - OH	HBr	156 (2)
129	4-04	Mo	H	5 - Me	Me	Me	4 - OH	HBr	260(2)
1.5.0	4-04	Me	R	н	n - Bu	H	4 - OH	HBr	187~90(2)
151	4 - C &	Me	Ħ	н	Et	H	4 - OH	HBr	175~178(2)
152	4-02	M o	Я	н	n-Pr	H	4 - OH	HBr	185~5(4)
153	4-C4	Et	H	н	Mo	Жe	4 - OH	HBr	190 (2)
	4-02	Mo	2 - M •	н	H	н	5 - OH	HBr	189~99(2)
154	4-02	Et	H	H	E t	E t	4 - OH	HBT	265~5(2)
135		Mo	2 - C.4	н	Me	M ·	4 - OH	HBr	276 (2)
156	4 - CL	Mo	2 - C 4	я	M o	M e	4 - OH	HBr	210~4(2)
1 5 7	6-02	Me	2 - U.S	R	Me	Mo	5 - OH	HBr	198~201(2)
1 3 8	6 - CL		2 - He	н	Me	Me	5 - OH	HBr	266 (2)
139	4-CL	Ж÷	2-02	н	Bt	Bt	4-OH	HBr	266 (3)
140	4-04.		2 - C &	н	M.	н	4 - OH	HBT	280 (2)
141	4-04	M e	2-02	н	N.	M e	4 - OH	HBr	218~21(2)
142	5-04	Шo	2 - Me	н	Me	Mo	4 - OH	HBT	2 6 8 (2)
143	4-02	M.	Н	н	M o	Me	4 -OH	HBr	298 (Z)
144	6-04	Bt	K	н	Me	Мa	4 - O H	HBr	1 5 0 (2)
145	5-CL	Mo	я	H	н	н	4 - OH	HBT	1 6 8 (Z)
146	4 - Br		н	н	M ·	Mе	4 - OH	HBr	220~40(2)
147	4-14	M e M e	н	я 	M o	M e	4 - OH	ABr	180 (2)
148	6 - Me	K o	H	н	M.	Me	4 - OH	HBr	5 1 0 (2)



(略称は餌る袋におけると同じ)

		R ⁵	OR ⁴	(7) 点额
R1	R ²			THE CALL
ж.	- H	н	4-0H	195~196
X.	5-M+	н	2-0H	176~179
Ēι	н	Ħ	4-0H	152~155
Мe	3-We	н	4-0H	233~236
Me .	2-04	н	4-0H	164~167
Ме	4 - Mo	5 -Me	2-0H	158~162
Mo	2-10	н	5-0H	202~205
Me	н	H	5-0H	165~167
Ме	Ħ	н	2-0H	123~126
Me	3-C4	н	4-0H	216~218
Mo	3-CL	5-C&	4-0H	204~206
Мe	5-1-Bu	5-t-Bu	4-0H	198~200
Иo	5-Me	5-Me	4-0H	200~201
M.	5-0Me	н	4OH	195~195
Ma	A-1-Pr	н	5-0H	145~147

第1頁の続き

②発明者エルノルト・グランツエルドイツ連邦共和国デー - 6233ケ□ ロクハイノ・タウマス・フアル

ルクハイム・タウヌス・フアル ケンシユタイネルシユトラーセ 24